This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-160823

®Int. Cl. ⁵

識別記号

庁内整理番号

@公開 平成2年(1990)6月20日

C 08 G 61/12

NLJ

8215-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全8頁)

図発明の名称
導電性高分子複合体の製造方法

②特 顧 昭63-314970

②出 願 昭63(1988)12月15日

加発明者 岡田

昌 樹

山口県徳山市大字久米347-26

@発明者 毛 利

隆

山口県新南陽市土井2丁目15-4-404

勿出 願 人 東ソー株式会社

山口県新南陽市大字富田4560番地

明 知 数

1. 発明の名称

好世性活分子扱合体の製造方法

2. 特許請求の範囲

(1) 少なくともα位がフッ案置換されたアニオン 基を育する高分子電解質を含む確故中でチオフェン類モノマーの電解放化血合を行なうことを 特徴とするポリチオフェン類と前記電解質の複 合体の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本地明は遊社性高分子複合体の製造方法に関し、詳しくは電解質のアニオン基を固定ドーパントとする、ポリチオフェン類と前記電解質の複合体を製造する方法に関するものである。

専心性高分子は、現在その新規な物理特性、電 気化学特性より、群体、半導体、電池、表示素子、 光電変換案子、センサー等の新しい級能性材料と して注目を集めている。

(従来の技術)

イオンドーピング法によりポリアセチレンの専 地性が若しく上昇することが見出されて以来、各 種のイオンドーピング型導電性高分子が提案され ている。

P 型明 出性 高分子のドーバントとしては、ハロゲンイオンのような小さなものから、巨大 環状分子、さらには 高分子 世解質 まで可能であると考えられており、 専世性 高分子の 製他化を目的とした、各種ドーバントのドーピング方法及び付られた 呼ば 佐高分子の 特性と 川途の 開発が注目される 新技術として検討されている。

上記ドーパントの一例としては無限アニオンが 帯げられる。しかしながら、垓ドーパントは専電 性高分子中に多量にドープされ称るものの、均一 にドープされないという問題があり、このため得 られる高分子は専電性の点で設定できるものでは ない。更にこの高分子は自立性が悪く、脆いという欠点を有する。

このことから、近年アニオン茲を有する高分子 **電解質をドーパントとすることが提案されており、** 例えば特別昭59-98165号公報ではポリマ - をドーパントとする専出性ポリマー組成物が提 案されている。この組成物は、ポリマードープ剂 として、スルホン化ポリエチレン。スルホン化ポ リスチレン、スルホン化ポリ(2.5-ジメチルフェ ニレンオキシド) , スルホン化ポリピニルアルコ - ル、スルホン化スチレンノ(水煮化)プタジェ ンコポリマー等が挙げられており、アニオン技は スルホン酸盐より形成されている。この提案は、 從来の無機アニオンをドーパントとする導催性高 分子に比べて、安定で自立性の遊覚性高分子複合 体が得られることを示したものであり注目される ものである。しかしながら、導館性材料としては 化学的、物理的安定性等の面で必ずしも十分なも のではなく、またイオンドーパント型導電性高分 子の重要な要素であるドーピング串は、片面にお

・も 満足できるものではなく、得られる膜にはドーパントが不均一にドーピングされるという問題がある。また化学重合法を用いて合成した専電性高分子と高分子能解質のアニオン基と酸化重合種より専入されるアニオンとが導入され、従って固定されたドーパントと移動するドーパントともつ、専代性高分子と高分子能解質の複合膜が形成されるようになる。

更に、特別版 6 3 - 9 8 9 7 2 号公報では、専 では、特別版 6 3 - 9 8 9 7 2 号公報では、専 では、体 では、体 では、体 では、体 では、体 では、体 では、な でいた。な でいた。 いて海出性高分子の過度が大きく、他の片面において高分子、経質過度が大きくなるため、一般の無機アニオンドーバントを用いる場合と比較して低いものであるという問題がある。更に本発明さらの検討によると、このスルホン化ポリマードーブ側のスルホン酸基は、水溶液中では解離するが、非水溶媒中での解離は困難である場合が多く、従って、この違電性高分子複合体は、非水溶媒中で十分に機能させることが困難であり、実用化への一つの障壁となっている。

ポリマードーバントとして、上記スルホン化ポリマーに比較して化学的安定性に優れたフッなのの子では異されている。例えばフッな系高分子で解析を開放とし、好なを配成すると、フッなののとのという。というではありません。のというではありません。のではでも、高分子は解質のドーピング単は必ずしたでも、高分子は解質のドーピング単は必ずし

以上述べたとおり、従来提案されているアニオン基を有する地解質、特に高分子化解質と専化性高分子との複合体においては、高分子地解質のドープ率は通常の無機アニオンで報告されているドーパント単よりは低い値のものである。また、高分子化解質のアニオン甚とその他の無機アニオンとの両種がドーピングされる場合が多く、従って、間定されたドーパントと移動するドーパントとの

複合ドーパント型と考えられる。更に得られた酸は必ずしも均一組成なものではなく、物理的、化学的安定性が不十分な場合もあり、また各種溶媒中で十分に機能しないなどの問題点もある。

(発明が解決しようとする課題)

作い 専 地 性 高分子 内外 を 移動する ことが できない ものである。 そのため、 このよう な 固定 ドーバント 型の 専 電 性 高分子 において は、 酸 化 屋 元 に 伴 い 、 専 電 性 高分子 内 に 固定 された アニオンの 対イオン、 即 ち カチオン が 専 電 性 高分子 内 を 出入 り す るように な る。 このように 、 固定 ドーバント 型 専 電 性 高分子 は 、 移動 ドーバント 型 専 電 性 高分子 と は 、 明 確 に 異なる レ ドックス 級 構 を 示 す もの で ある。

 (課題を解決するための手段)

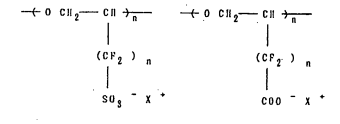
本発明者らは上記問題点を解決するために鋭意 検討を行なった結果、電解酸化重合法により間合 体を製造することにより高いドープ事を示す間定 ドーバント型の時間性高分子が得られることを見 出し本発明を完成するに至った。すなわち本発明 は、少なくともα位がフッ器選換されたアニオン 基を行する高分子電解した合を行なうことを特別 とするポリチオフェン類と前記電解質の複合体の 製造方法である。

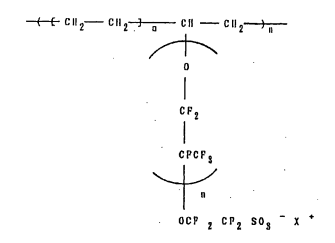
以下、本発明を具体的に説明する。

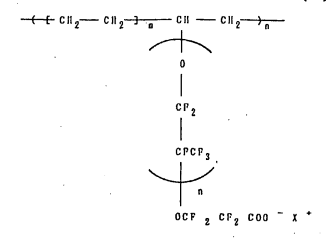
第1図に水発明における固定ドーパント型は出 性高分子のレドックスモデルを示す。無機アニオンをドーパントとする一般の移動ドーパント型専 低性高分子は、第2図に示すとおり酸化還元に伴いドーパントであるアニオンが専出性高分子内を 出人りするものである。一方、固定ドーパント 専出性高分子は、第1図に示すとおりドーパント が事出性高分子内に固定されており、酸化還元に

中はもちろん非水溶液など各種溶媒中でも規能できるようになる。この理由は明らかではないが、本発明で用いられる電解質は、非水溶媒中でもフッ 炭の有する電子受容性によりアニオンはを解離することができるためと考えられる。

上記 世解質の具体例としては、以下の構造のオリゴマーまたはポリマーを挙げることができる。







更に具体的には、下記の構造を育するテトラフルオロエチレンとパーフルオロー3、6ージオキサーメチルー7ーオクテンスルファミン酸との共近合体を含む高分子電解質を挙げることができる。

世解酸化重合に川いる溶液は、可溶性溶媒中に前記世解質を溶解することにより得られ、可溶性溶媒としては、極性溶媒例えば、アルコール類、ケトン類、有极吸類、アルデヒド類、エステル類等を挙げることができる。溶液の凝皮は特に限定されないが、世解質が10⁻³aot/da⁹以上の設皮の溶液であることが好ましい。

また本発明において用いられるチオフェン類とは、チオフェンあるいはチオフェン誘導体であり、特に、誘導体は専化性高分子の構造上、3位及び/又は4位に置換基を行する誘導体であることが好ましい。誘導体としては例えば3ーメチルチオフェン、3ーメトキシチオフェン等を挙げることができる。

世解他化型合は、関極反応により実施されるが、 関極としては、例えば白金等の金属、表面に!T O等の再出性物質を被望した導電性菓子やグラッシーカーボン等の任意の導出性基体を用いること ができる。

電解酸化组合の条件としては、定電流電解法.

定出位化解法,バルス 化解法、 電位走查 化解法等 を川いることができる。例えば、 定地液 田解法 を行なう場合、 チオフェン類を含む 化解質 の 溶液 を川いて、 10⁻² a A / d ~ 10¹ a A / d の 定 電 液 で で さ る。 また、 定 電 位 電 み 子 夜 な で き る。 また、 定 電 位 電 解 と で な う 場合、 チオフェン 類 を 含 む 世 解 質 の 溶 液 を イな う 場合、 チオフェン 類 の 酸 化 電 位 以 上 の 電 位、 例えば + 1 . 5~ + 2 . 5 V vs SCE の 配 位 を 陽 極 に 印 加 し 電 解 酸 化 重 合 を 行 な う こ と に よ り ず 世 本 の 子 複 合 体 を 得る こ と が で きる。

世解後化重合を行う際の溶液温度は、目的とする好世態の子組合体の性質により適宜調整されるが、高いドープ率、物理的、化学的安定性、均一な机成安定性を備えた好世性高分子複合体を得るためには、溶液温度を室温以下に保つことが望ましい。

以上のように得られた、専化性高分子複合体は、 電解質のアニオン基のみをドーパントとする間定 ドーパント製あり、ドーパントのドープ単はポリ チオフェン類1ユニットあたり 0. 15~0. 3 となる。これは無限ハロゲンアニオンと同程度に 高いアニオン基のドープ串である。 更に、 得られ る専代性高分子複合体は、 物理的、 化学的安定性 にも優れた均一な組成で、 かつ各種溶媒中でも 機 能し得るものとなる。

本発明の製造方法により得られる固定ドーバント型将電性高分子は、移動するイオンが、固定アニオンの対イオンであるカチオンとなるため、電気化学素子への適用、例えば二次電池の正極として好適な特性を持つものであり、例えばリチウム電池の正極として川いた場合は、移動種が正極、負極同一となり、電解質過度が変化しない電池を形成することができる。

(实施例)

以下、実施例を述べるが、本苑明はこれらに限 定されるものではない。

实施例1,比较例1

次に得られた専電性高分子複合体を試験優に、対極に自金板、参照電優に飽和カロメル電極用いて、塩化カリウムを1 aol/da³ 含む水溶液中でサイクリクボルタンメトリーを行った。その結果を第 3 図の実線に示す。また、同様な測定をポリスチレンスルホン般ソーダ(分子量:10000)の 2 0 重量%水溶液中で行った。その結果を第 4 図の実線に示す。

 白金プレート(有効化極面積 0 . 5 cd)を隔極に川い、チオフェンを 0 . 0 1 mol/do⁸ 含んだテトラフルオロエチレンとパーフルオロー 3 . 6 ージオキサーメチルー 7 ーオクテンスルファミン酸の共近合体を含む化解質(デュボン社製 ナフィオン)のアルコール溶液(無解質 5 重量% . 水1 0 重量%を含有する)を川いて、 0 . 5 nA/dの定地流で 0 . 6 C/dまで陽極酸化重合を行い、ポリチオフェンと電解質との導電性高分子複合体を得た。 得られた導性性高分子複合体は、自立性のフィルムで乾燥時も砕けることなく安定であった。

得られた専電性高分子複合体の元素分析を行ない、各構成元素の複合体の中に占める網合から複合体の組成を禁出したところ、この専選性高分子複合体中には、ポリチオフェン1 ool に対して電解質が 0 . 25 ool 含まれていることがわかった。また EPM A分析によって、得られた専牲性高分子複合体の深さ方向の廃費原子の分布を調べたところ、磁質原子は均一に分散していた。

更に、この専定性高分子複合体の酸化豆元に伴う移動イオンの同定をEPMA分析によって行例た。その結果を第5図ーaに示す。また、比较例1により切られた単独体の分析結果を第5図ーbに示す。第5図ーbから、単独体では酸化豆元に体いC1O4 イオンが増減するこれに対し第5図ーaから、専価性高分子複合体では酸化豆元に伴いカリウムイオンが増減す

ることから、得られた専毛性高分子複合体は、カチオン移動のレドックスを示すことが確認された。 更に、ポリチオフェン中の確立とドーパントである
電解質のアニオン基の 庭童が、 酸化 選元により 変化していないことから、ドーパントである 選解 質のアニオン基は、 固定ドーパントとして機能し ていることがわかった。

また、試験極として実施例1で得られた時代性 高分子複合体を、礼解被に過塩 端酸リチックを1 ao1/da³ 含む炭酸プロピレンを用いてサイクリック ボルタンメトリーを行い、得られたサイクリック ボルタモグラムからレドックス容量でたりしたと では近合であった。またレビックの では近から見いでしたの間に を型の分子複合化は現れることをレビックの では気化型のもれた時代に の数化型のもれた時代性 の数化型のもれた時代性 の数化型のもれた時代性 の数化型のもれた時代性 の数化が認められず、得られた時代 体は物理的、化学的に安定であった。

实施例2

全板、参照代極に飽和カロメル代極用いて、超塩
素酸リチウムを 1 mol/do 8 含む炭酸プロピレン中
でサイクリクポルタンメトリーを行ったところ、
容量は重合電気量から見積ったレドックス容量の
5 %であった。これは、ドーパントであるポリス
チレンスルホン酸アニオンの非水溶液中での解離
が困難であるため、十分な容量が得られないもの
と推察される。

比较例3

チオフェン18gとテトラフルオロエチレンとパーフルオロー3.6ージオキサーメチルー7ーオクテンスルファミン酸の共近合体を含む飛いてでは、アコポン社製 ナフィオン177)7gを脱いて、及び近合体を合成した。得て、モニウム20gを配合し、化学近合成した。得なインニウム20gを配合し、化学のものではなられた複合体は自立性のフィルム状のものではかられた複合体は自立性の元素分析の結果からポリチオフェン中には光解質が20重量%含まれて

チオフェンのかわりに3ーメチルチオフェンを 川いた以外は、実施例1と同様の方法で、専電性 高分子複合体を作製し評価を行った。その結果、 問られた専地性高分子複合体は、物理的、化学的 に安定な自立性のフィルムで、0.25のドープ 単で均一に複合化しており、電気化学的評価から、 カチオン移動型のレドックスを示すことが確認さ れた。さらに、過塩紫酸リチウムを1 mol/da⁸ 含 む炭酸プロピレン中で95%のレドックス容量が 得られた。

比较例2

日金プレート(有効電極面積 0 . 5 cd)を関極に用い、電解液としてチオフェン 0 . 1 aol/da 8 とポリスチレンスルホン酸カリウム 2 0 g とを含む水溶液を用いて、 0 . 5 ck/cdの定電液で 0 . 6 C / cdまで関極酸化重合を行い、ポリチオフェンとポリスチレンスルホン酸との導電性高分子複合体を得た。

この専出性高分子複合体を試験優に、対極に白

いることがわかった。この結果から、得られた複合体のドープ単は、0.02であることがわかった。

得られた複合体の粉末をペレット状に加圧形成したものを試験値に用いて実施例と同じ評価を行ったところ、酸化湿元に伴う移動イオンは、カチオン、アニオンの両方であった。これは、化学重合で得られる複合体のドープ率及び均一性に問題があるためと推察される。

(発明の効果)

以上述べたとおり、本発明によれば無級ハロゲンアニオンと同程度に高いアニオン基のドープ率を示し、さらに、物理的、化学的安定性にも優れた均一な組成で、かつ各種溶媒中でも規能し得る複合体が得られる。

更に得られた複合体は、固定ドーバント型 (カチオン移動型) という新規な機能を有しており、各種の専電性高分子の用途分野おいて、注目されるものである。

4. 図面の簡単な説明

第1 図は本発明で得られる固定ドーパント型導 混性高分子のレドックスモデルを示す図である。

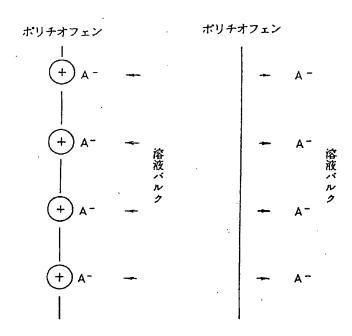
第2図は移動ドーパント型専能性高分子のレドックスモデルを示す図である。

第3図は実施例1及び比較例1で得られた専形性高分子複合体、専電性高分子の塩化カリウム水溶液中でのサイクリックボルタモグラムを示す図である。

第4図は実施例1及び比較例1で得られた専党 性高分子複合体、専定性高分子のポリスチレンス ルホン酸ソーダ水溶液中でのサイクリックポルタ モグラムを示す図である。

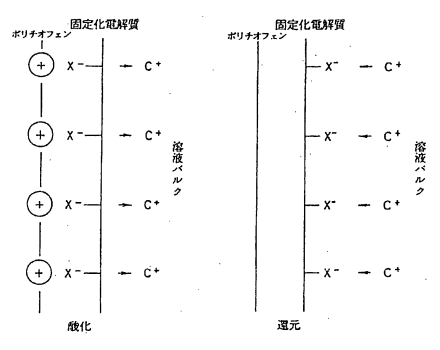
第5図は実施例1及び比較例1で得られた専地性高分子版合体、専電性高分子のEPMA分析の 結果を示す図である。

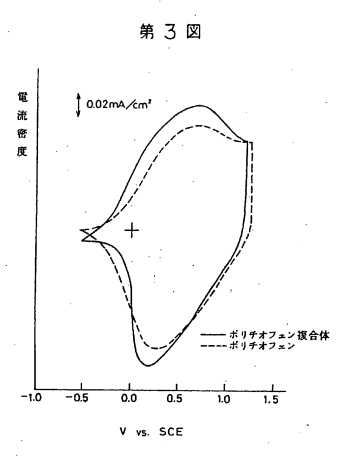
第2図

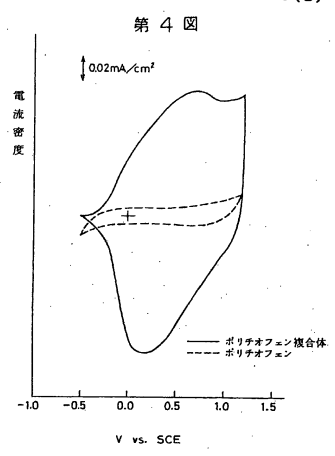


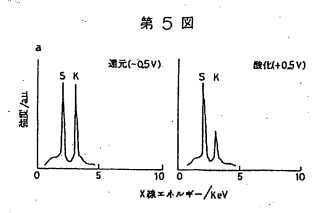
特許出願人 取ソー株式会社

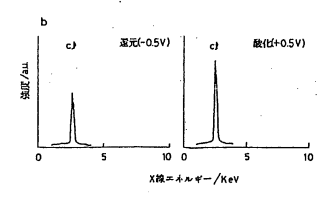
第一図











ANSWER 91 OF 191 JAPIO COPYRIGHT 1999 JPO and Japio

ACCESSION NUMBER:

90-160823 JAPIO

TITLE:

PRODUCTION OF CONDUCTIVE POLYMERIC

COMPLEX

INVENTOR:

OKADA MASAKI; MORI TAKASHI

PATENT ASSIGNEE(S):

TOSOH CORP, JP (CO 000330)

PATENT INFORMATION:

PATENT NO KIND DATE ERA MAIN IPC

Heisei (5) C08G061-12 JP 02160823 A 19900620

APPLICATION INFORMATION

STN FORMAT: JP 88-314970

19881215

ORIGINAL:

JP63314970

Heisei

SOURCE:

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN, Unexamined Applications, Section: C, Sect. No. 757, Vol. 14, No. 423, P. 39

(19900912)

PURPOSE: To obtain the title complex which is a polythiophene/electrolyte complex which is a conductive polymer of a fixed

dopant type having a high doping ratio by polymerizing a thiophene

monomer

in a solution of a specified polyelectrolyte through electrolytic oxidation.

CONSTITUTION: A thiophene monomer (e.g. thiophene) is polymerized through electrolytic polymerization in a solution (e.g. alcoholic solution) of a polyelectrolyte having an anionic group having an F substituent in at least the position .alpha. (e.g. an electrolyte containing a copolymer of tetrafluoro-ethylene with perfluoro-3,6-dioxamethyl-7-octenesulfamic